# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

05-262768

(43) Date of publication of application: 12.10.1993

(51)Int.Cl.

C07D471/04 A61K 31/435 A61K 31/435 A61K 31/435 A61K 31/435 A61K 31/435 A61K 31/435

(21)Application number: 04-328030

08.12.1992

(71)Applicant: MERCK PATENT GMBH

(72)Inventor: MEDERSKI WERNER

JURASZYK HORST DR

BEIER NORBERT **SCHELLING PIERRE LUES INGEBORG** 

MINCK KLAUS-OTTO DR

(30)Priority

Priority number: 91 4140519

(22)Date of filing:

Priority date: 09.12.1991

Priority country: DE

## (54) BENZOFURANS

## (57)Abstract:

PURPOSE: To provide novel benzofurans that have antagonistic activity to angiotensin II and are useful for the treatment of hypertension, aldosteronism and cardiac failure.

CONSTITUTION: The compd. of formula I [R is a group of formula II (R3 is H, a 1-8C alkyl, alkenyl, etc.; -A-B-C-D- is -CH=CH-CH=N-, -CH=CH-N=CH-, etc.); R1 is H, a Hal, COOH, CONH2, CHO, etc.; R2 is H, COOH, COOR3 CN, NO2, NH2, etc.]. For example, the compd. of the formula I of 2-butyl-7- methyl-3-)2-(2-(1Htetrazole-5-yl)phenyl)benzofuran-5-ylmethyl)-3Himdazo [4,5-b]pyridine is obtd. by reacting a compd. of formula III (E is Cl. Br. I, free OH, etc.), a with a compd. of formula H-R.

(19)日本国特許庁(JP)

## (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

# 特開平5-262768

(43)公開日 平成5年(1993)10月12日

(51)Int.Cl.5

識別記号

FΙ

技術表示箇所

C 0 7 D 471/04

107 E 8829-4C

庁内整理番号

A 6 1 K 31/435

ABL

ABN

ABS

ABU

審査請求 未請求 請求項の数8(全16頁) 最終頁に続く

(21)出顯番号

特願平4-328030

(22)出顧日

平成 4年(1992)12月8日

(31)優先権主張番号 P 41 40 519/6

(32)優先日

1991年12月9日

(33)優先権主張国

ドイツ (DE)

(71)出願人 591032596

メルク パテント ゲゼルシャフト ミッ

ト ベシュレンクテル ハフトング

MERCK PATENT GESELL

SCHAFT MIT BESCHRAN

KTER HAFTUNG

ドイツ連邦共和国 デーー6100 ダルムシ

ュタット フランクフルター シュトラー

セ 250

(74)代理人 弁理士 若林 忠

最終頁に続く

### (54) 【発明の名称】 ベンゾフラン類

### (57)【要約】

(修正有)

【目的】 アンギオテンシン I I に対する拮抗的性質を 有し、高血圧、アルドステロン症および心不全の治療に 用いることができる、ベンゾフランを提供する。

【構成】 次式のベンゾフランおよびその塩、それらの 調製法ならびに当該化合物を含む薬剤調製物。

(式中、Rはたとえば3位でメチレン基に結合する3H ーイミダゾ [4, 5-b] ピリジン環、3Hーイミダゾ [4, 5-c] ピリジン環でありR<sup>1</sup>はH、ハロゲン、 COOH, CONH2, CN, CHO, NH2, F17/ ールー5ーイル; R<sup>\*</sup>はH, COOR<sup>\*</sup> (R<sup>\*</sup>はH, C<sub>14</sub> アルキル等)、CN, NOz、テトラゾールー5-イル 等である。)

\*【化1】

【特許請求の範囲】

【請求項1】 一般式 I、すなわち、

(式中、

Rは、下記一般式、すなわち、

【化2】

$$\mathbb{R}^3$$

であり、

R<sup>1</sup>は、H、Hal、COOH、CONH<sub>2</sub>、CHO、CN、NH<sub>2</sub>またはテトラゾールー5ーイルであり、2R<sup>2</sup>は、H、COOH、COOR<sup>3</sup>、CN、NO<sub>2</sub>、NH<sub>2</sub>、NHCOCF<sub>3</sub>、NHSO<sub>2</sub>CF<sub>3</sub>またはテトラゾールー5ーイルであり、

R<sup>3</sup>は、Hまたはそれぞれ6個までのC原子を有するア ルキル、アルケニルまたはアルキニルであり、

R<sup>4</sup>は、H、1~6個のC原子を有するアルキルまたはそれぞれ「アルキル」部分に1~6個のC原子を有するシアノアルキル、R<sup>3</sup>OOC-アルキル、テトラゾールー5ーイルアルキルまたはAr-アルキルであり、ーAーBーCーDーは、一CH=CHーCH=Nー、一CH=CHーN=CH-、一CH=CHーCH=CHー、ーN=CHーCH=CHー、一CH=CHーCOーNR<sup>4</sup>ー、一CH=CHーNR<sup>4</sup>ーCOー、一COーNR<sup>4</sup>ー CH=CHーまたはーNR<sup>4</sup>ーCOーCH=CHー基のひとつであり(ただし、一CH基のH原子は1~6個のC原子を有するアルキル、Hal、COOR<sup>3</sup>、CNおよび/またはテトラゾールー5ーイルで置換することが

Arは、置換されない、またはHal、R、CF<sub>3</sub>、C※

10% OOH、COOR<sup>3</sup>、CN、OR<sup>3</sup>、NO<sub>2</sub>、NH<sub>2</sub>、NH COCF<sub>3</sub>、NHSO<sub>2</sub>CF<sub>3</sub>またはテトラゾールー5ー イルで一基または二基置換されたフェニルであり、そし てHalは、F、Cl、BrまたはIである)の新規の ベンゾフランおよびそれらの塩。

【請求項2】a) 2ープチルー7ーメチルー3ー(2 - (2 - (1 H-テトラゾールー5-イル)フェニル)ベンゾフランー5-イルメチル)-3 H-イミダゾ [4、5-b] ピリジン。

b) 2-エチル-5、7-ジメチル-3-(2-(2)
 0 - (1H-テトラゾール-5-イル)フェニル)ベンゾフラン-5-イルメチル)-3H-イミダゾ[4、5-b]ピリジン。

d)  $2-J \neq N-4$ ,  $5-J \leq N-4-J \leq N-4$ - (2-(2-(1H-f+J)-N-5-J)-N-5-J)=N-2=N-3=

【請求項3】 請求項1に記載の一般式Iのベンソフランおよびそれらの塩の調製法であって、次のように特徴づけられる。すなわち、一般式II、すなわち

【化3】

(式中、

できる)、

Eは、Cl、Br、I、遊離のOH基または反応性を獲得するように機能的に修飾されたOH基、およびR およびR およびR ない。 お求項1に定義された通りである)の化合

物を一般式III、すなわち、

H-R

III

(式中、

50 Rは請求項1に定義の通りである)と反応させること、

または、一般式Iの化合物をその反応性誘導体の一つか ら加溶媒分解剤または水素添加分解剤による処理によっ て遊離させること、

および/または一般式 I の化合物中の一つまたはそれ以 上の基R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>および/またはRを一つまたはそれ以上 の他の基R'、R'および/またはRに変換すること、 および/または一般式 I の塩基または酸をその塩の一つ に変換する。

【請求項4】 請求項1に記載の一般式1の化合物およ び/または生理学的に容認できるその酸付加塩を少なく 10 とも一つの固体、液体または半固体賦形剤または補助剤 とともに適当な投薬成形物に組み込むことを特徴とす る、薬剤調製物の製造方法。

【請求項5】 請求項1に記載の一般式Iの化合物の少 なくとも一つおよび/または生理学的に容認できるその\* \*酸付加塩を含むことを特徴とする、薬剤調製物。

【請求項6】 疾病コントロールのための、請求項1に 記載の一般式Iの化合物および生理学的に容認できるそ れらの酸付加塩。

【請求項7】 請求項1に記載の一般式Iの化合物およ び/または生理学に容認できるそれらの酸付加塩の、薬 剤調整のための使用。

【請求項8】 請求項1に記載の一般式 I の化合物およ び/または生理学に容認できるそれらの酸付加塩の、疾 病コントロールにおける使用。

## 【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、一般式Ⅰ、すなわち、 [0002]

【化4】

 $R^1$ R-CH<sub>2</sub> -

(式中、Rは、下記一般式、すなわち、

[0003]

【化5】

$$\mathbb{R}^3 \xrightarrow{\qquad \qquad N \qquad \qquad } \mathbb{R}$$

であり、R'は、H、Hal、COOH、CONH2、C 30 HO、CN、NH₂またはテトラゾールー5ーイルであ り、R<sup>2</sup>は、H、COOH、COOR<sup>3</sup>、CN、NO<sub>2</sub>、 NH2、NHCOCF3、NHSO2CF3またはテトラゾ ールー5ーイルであり、R<sup>3</sup>は、Hまたはそれぞれ6個 までのC原子を有するアルキル、アルケニルまたはアル キニルであり、R<sup>4</sup>は、H、1~6個のC原子を有する アルキルまたはそれぞれ「アルキル」部分に1~6個の C原子を有するシアノアルキル、R'OOC-アルキ ル、テトラゾールー5-イルアルキルまたはAr-アル キルであり、-A-B-C-D-は、-CH=CH-C H=N-, -CH=CH-N=CH-, -CH=N-CH=CH-, -N=CH-CH=CH-, -CH=CH-CO-NR'-, -CH=CH-NR'-CO-, -CO-NR'-CH=CH-stt-NR'-CO-CH= CH-基のひとつであり(ただし、-CH基のH原子は 1~6個のC原子を有するアルキル、Hal、COOR 、CNおよび/またはテトラゾールー5ーイルで置換 することができる)、Arは、置換されない、またはH al, R', CF<sub>3</sub>, COOH, COOR', CN, O. R', NO2, NH2, NHCOCF3, NHSO2CF3 \$ 50

たはテトラゾールー5ーイルで一基または二基置換され たフェニルであり、そしてHalは、F、Cl、Brま たは I である) の新規のベンゾフランおよびそれらの塩 に関する。

### [0004]

【従来の技術】同様の化合物は、欧州特許出願A2-0 430 709から既知であるが、それらはベンゾフラン環の代わ りにベンゾチオフェン環を、R基の代わりに置換された または置換されないイミダゾリル基を含む。

【0005】本発明の目的は、有益な性質を有する新規 の化合物、とくに医薬物の調製のために使用できる新規 の化合物を見出だすことにあった。

【0006】一般式 I の化合物およびそれらの塩は、良 好な耐性とともにきわめて有益な薬理学的性質を有する ことが見出だされた。とくに、それらはアンギオテンシ ンIIに対して拮抗的性質を有し、したがって、アンギ オテンシンII依存性高血圧症、アルドステロン症およ び心不全、さらに中枢神経系障害の治療に用い得る。こ れらの効果は、US特許4 880 804および国際特許出願9 1/14369に記載の方法およびA. T. Chiu ら (J. Pharmac ol. Exp. Therap. 250, 867-874, 1989) およびP.C. Wo ngら(同上、<u>252</u>、719-725、1990、ラットを用いたイン ビボ実験) によって記載されている従来のインビトロま たはインビボ法で決定することができる。

【0007】一般式Ⅰの化合物は、人間医学および獣医 学において、とくに心臓、循環および血管系疾患、とく に緊張亢進、心不全およびアルドステロン過剰症、さら には血管および心臓の肥大および肥厚、狭心症、心不 全、出血性発作、血管形成術またはバイパス手術後の再

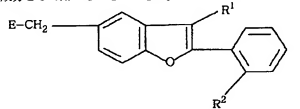
狭窄、アテローム性動脈硬化症、眼底高血圧、緑内障、 筋萎縮、高尿酸血症、腎不全などの腎機能障害、糖尿病 性ネプロパシーまたは糖尿病性網膜症などの糖尿病併発 症、乾癬、女性性器におけるアンギオテンシンII誘発 性障害、痴呆、健忘症、記憶機能障害などの認知障害、 恐怖感、鬱および/または癲癇の予防および/または治 療のための薬剤活性成分として用いることができる。\*

#### \* [0008]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、一般式 I の 化合物およびそれらの塩ならびにこれらの化合物および それらの塩の調製法に関し、調製法は次のように特徴づけられる。すなわち、一般式 I I、すなわち

[0009]

【化6】



(式中、Eは、C I 、B r 、I 、遊離のO H基または反応性を獲得するように機能的に修飾されたO H基、およびR およびR は、請求項1 に定義された通りである)の化合物を一般式I I I 、すなわち、

#### H-R. III

(式中、Rは、請求項1に定義の通りである)と反応させること、または、一般式Iの化合物をその反応性誘導体の一つから加溶媒分解剤または水素添加分解剤による処理によって遊離させること、および/または一般式Iの化合物中の一つまたはそれ以上の基R 、R および/またはR を一つまたはそれ以上の他の基R 、R および/またはR に変換すること、および/または一般式I の塩基または酸をその塩の一つに変換する。

【0010】上記および下記において、とくに記載がな い限り、基またはパラメターR、R'~R'、-A-B-C-D-、Ar、HalおよびEは一般式IおよびII に定義された通りである、上記の一般式において、「ア ルキル」は1~6、好ましくは1、2、3または4個の C原子を有する。「アルキル」は、好ましくは、メチ ル、あるいはエチル、プロピル、イソプロピル、ブチ ル、イソブチル、secーブチルまたはtertープチル、あ るいはペンチル、1-、2-または3-メチルブチル、 1、1-、1、2-または2、2-ジメチルプロピル、 1-エチルプロピル、ヘキシル、1-、2-、3-また は4-メチルペンチル、1、1-、1、2-、1、3 -、2、2-、2、3-または3、3-ジメチルブチ ル、1-または2-エチルプチル、1-エチル-1-メ チルプロピル、1-エチルー2-メチルプロピルまたは 1、1、2-または1、2、2-トリメチルプロピルで ある。アルケニルは、好ましくはビニル、プロポー1ー エニル、プロポー2-エニルまたはブトー1-エニル、 あるいはペント-1-エニルまたはヘキソ-1-エニル である。アルキニルは、好ましくはエチニル、プロポー 1-イニルまたはプロポー2-イニル、あるいはプトー 1-イニル、ペント-1-イニルまたはヘキソ-1-イ ニルである。

[0011] Halは好ましくは、F、C1またはBr、あるいはIである。

П

【0012】Rは、1H-または3H-イミダゾ [4、 5-b] ピリジンに由来する基または1H-または3H -イミダゾ「4、5-c] ピリジンに由来する基であ り、より詳細には、(a)  $2-R^3-3H-イミダゾ$ [4、5-b] ピリジン-3-イル (-A-B-C-D が - CH = CH - CH = N - の場合)、(b)  $2 - R^3 - 3H - 4 \le 9$  [4, 5 - c] y = 2 - 2-イル (-A-B-C-D- が -CH=CH-N= CH-の場合)、(c) 2-R<sup>3</sup>-1H-イミダゾ [4、5-c] ピリジン-1-イル (-A-B-C-D が -CH=N-CH=CH-の場合)、(d)  $2 - R^{3} - 1H - 1 \le 4$  [4, 5 - b]  $U \cup V = 1$ -イル (-A-B-C-D- が -N=CH-CH= CH-の場合)、(e) 2-R<sup>3</sup>-4-R<sup>4</sup>-4、5-ジヒドロー5ーオキソー3H-イミダゾ[4、5-b] ピリジン-3-イル (-A-B-C-D- が -CH =CH-CO=NR<sup>'</sup>-の場合)、(f) 2-R<sup>3</sup>-5 -R'-4, 5-5i+10-4-3+1-3H-4=9ゾ [4、5-c] ピリジン-3-イル (-A-B-C-D- が·-CH=CH-NR<sup>\*</sup>=CH-の場合)、 (g)  $2-R^3-5-R^4-4$ 、 5-ジヒドロ-4-オキソー1H-イミダゾ [4、5-c] ピリジン-3-イ  $\nu$   $(-A-B-C-D- が -CO-NR^{\bullet}-CH=$ CH-の場合)、(h) 2-R<sup>3</sup>-4-R<sup>4</sup>-4、5-ジヒドロー5ーオキソー1Hーイミダゾ [4、5-b] ピリジン-3-イル (-A-B-C-D- が -NR '-CO--CH=CH-の場合)、である。

【0013】ここで-A-B-C-D-基において、C原子上に位置するH原子はアルキル(好ましくはメチル)、Hal(好ましくはFまたはCl)、COOR(好ましくはCOOH、COOCH」またはCOOC2H。)、CNおよび/またはテトラゾール-5-イルにで置換することができる。好ましい置換基は、CH」およびCOOHである。好ましくは、これらH原子の一つま

たは二つのみが上記の置換基の一つによって置換される。

【0014】したがって、一般式Iの化合物は、一般式 $Ia \sim Ih$ の化合物を含み、ここでRはそれぞれ(a) $\sim$ (h)において定義した通りである。一般式IaおよびIfの化合物が好ましい。

【0015】R<sup>1</sup>基は、好ましくはHまたはBrである。

【0016】 $R^2$ 基は、好ましくはCN、あるいは好ましくはテトラゾールー5ーイル、COOH、COOCH 10。、COOC2 H。またはNHSO2 CF3 である。

【0017】 $R^3$ 基(Hでなければ)は、好ましくは鎖状であり、好ましくはそれぞれ $2\sim6$ 個のC原子を有するアルキルまたはアルケニル、とくにブチル、あるいはエチルまたはプロピルまたはペンチル、ヘキシル、アリルまたはプロポー1-xニル、あるいはブトー1-xニル、ペント-1-xニル、ヘキソー1-xニル、ペントー1-xニル、プロポー1-xニル、ブトー1-xニル、ペントー1-xニル、プロポー1-xニル、ブトー1-xニル、ペントー

【0018】R 基は、好ましくはH, または好ましく はアルキル (とくにCH3)、シアノアルキル (とくに シアノメチル、2-シアノエチル、3-シアノプロピ ル) AOOC-アルキル(とくにメトキシカルボニルメ チル、エトキシカルボニルメチル、2-メトキシカルボ ニルエチル、2-エトキシカルボニルエチル)、カルボ キシアルキル (とくにカルボキシメチル、2-カルボキ シエチル、3-カルボキシプロピル)またはテトラゾー ルー5ーイルアルキル[とくにテトラゾールー5ーイル メチル、2-(テトラゾール-5-イル)エチル、3-(テトラソールー5ーイル) プロピル] であり、それぞ れの基は全て、好ましくは、全部で6個までのC原子を 含むことができる。また、R<sup>\*</sup>基は、好ましくは、7~ 11個のC原子を有するAr-アルキルであり、とくに ベンジル、1-または2-フェニルエチルまたは1-、 2-または3-フェニルプロピル、1-、2-、3-ま たは4-フェニルブチル、o-、m-またはp-フルオ ロベンジル、(好ましくは) o-、m-またはp-クロ ロベンジル、oー、mーまたはpーブロモベンジル、o -、m-またはp-メチルベンジル、o-、m-または p-トリフルオロメチルベンジル、o-、m-またはp ーメトキシカルボニルベンジル、oー、mーまたはpー エトキシカルボニルベンジル、(好ましくは) o-、m ーまたはp-シアノベンジル、o-、m-またはp-カ ルボキシベンジル、o-、m-またはp-ニトロベンジ ル、 (好ましくは) oー、mーまたはpーアミノベンジ ルまたは (好ましくは) oー、mーまたはpー(テトラ ゾール-5-イル) ベンジルである。 一般式 I の化合 物は、一つまたはそれ以上の対掌性中心を有することが でき、したがって、異なる型で存在することができる

(光学活性または光学不活性)。一般式 I はこれらの型 50

すべてを含む。

【0019】したがって、本発明はとくに、該基の少な くとも一つが上記された好ましい意味の一つを有する一 般式Iのこれら化合物に関する。化合物のいくつかの好 ましい群を次の部分一般式Ii、Ij、Iai~Ihi およびIaj~Ihjで示すことができるが、これら は、一般式ⅠおよびⅠa~Ⅰhに対応し、かつより詳細 に記述されていない基は一般式IおよびIa~Ihに定 義された通りの化合物、式中でR<sup>†</sup>がHであることを除 いては一般式IおよびIa~Ihに対応する一般式Ii および I a i、 I b i、 I c i、 I d i、 I e i、 I f i、IgiおよびIhiの化合物、および式中でR<sup>i</sup>が CNまたは (好ましくは) テトラゾールー5-イルであ ることを除いては一般式I、Ia~IiおよびIai~ Ihiに対応する一般式 Ijおよび Iaj、 Ibj、 I cj, Idj, Iej, Ifj, Igj, Ihj, Ii j, Iaij, Ibij, Icij, Idij, Iei j、Ifij、IgijおよびIhijの化合物、であ る。

【0020】好ましい化合物の他の選択される群は、R がH、 $R^2$ がテトラゾールー5 ーイル、 $R^3$ が $2\sim4$ 個の C原子を有するアルキル、および-A-B-C-D-が-C ( $CH_3$ ) =CH-CH=N-、-C ( $CH_3$ ) =CH-C ( $CH_3$ ) =N-、-CH=CH-N (o-HOOC $-C_6H_4$ ) -CO-、-CH=CH-NH-CO-または-CH=CH-N ( $CH_2$ COOH) -CO-である、-般式 I を有する。

【0021】一般式Iの化合物およびまたそれらの調製のための出発材料は、さらに、文献に記載の既知の方法(例えば、Houben-Weyl、Methoden der Organischen Chemie (Methods of Organic Chemistry)、Georg-Thieme-Verlag、Stuttgart、とくに欧州特許出願A2-0430709および米国特許4880804に見られる標準法)によって既知であって該反応に適しているような反応条件下で調製されるが、ここでは詳述されていない既知の変法を利用することもまた可能である。

【0022】必要であれば、出発材料をまた、反応混合物から分離することなく直ちにさらに反応させて一般式Iの化合物を得るようにその場で形成させることもできる。一般式Iの化合物は、好ましくは一般式IIの化合物を一般式IIIの化合物を反応させることによって得ることができる。

【0023】一般式IIの化合物において、Eは好ましくはC1、Br、Iまたは反応性を獲得するように機能的に修飾されているOH基、例えば、1~6個のC原子を有するアルキルスルホニルオキシ(好ましくはメチルスルホニルオキシ)または6~10個のC原子を有するアリールスルホニルオキシ(好ましくはフェニルーまたはpートリルースルホニルオキシ)である。

【0024】IIのIIIとの反応は、CHIONaま

たは $CH_1OH$ などのアルコール中のtertーブチルカリウムなどのアルカリ金属アルコラート、またはNaHなどのアルカリ金属水素化物またはジメチルホルムアミド (DMF) 中のアルカリ金属アルコラートによる、塩基との処理によって最初にIIIを塩に変換し、次いで該塩をDMFまたはジメチルアセトアミドなどのアミド、またはジメチルスホキシド (DMSO) などのスルホキシドなどの不活性溶媒中で適宜に $-20\sim100$  C、好ましくは $10\sim30$  Cの温度でIIと反応させることによって適宜に行われる。他の適当な塩基は、 $Na_2CO_3$ 10または $K_2CO_3$ などのアルカリ金属炭酸塩、または $NaHCO_3$ または $KHCO_3$ などのアルカリ金属炭酸水素塩などがある。

【0025】出発材料のいくつか、とくに一般式III の化合物、は既知である。既知でない場合には、それら は既知の物質と同様にして既知の方法で調製することが\*

CHO CHO CHR CHQ CHR R2

水を除去して環化して(例えばNaH/DMFを用いる)対応する $3-R^1-2-(2-R^2-7)=2$  ーメチルベンゾフラン(Eの代わりにHを有する一般式 II)を得て、臭素化することによって得られる(例えば N-70モスクシンイミドを用いる)。

【0029】一般式 I の化合物はまた、加溶媒分解(例えば加水分解)または水素添加分解剤による処理によってその反応性誘導体の一つから遊離することができる。

【0030】このように、既述した方法の一つを用いて、一般式Iを有するがテトラゾールー5ーイル基が1 一位置で機能的に修飾されたテトラゾールー5ーイル基 で置換されている化合物を調製することが可能である

(保護基によって保護されている)。適当な保護基の例としては、不活性溶媒またはエーテル/塩化メチレン/メタノールなどの溶媒混合物中でHClまたは蟻酸を用いて切断され得るトリフェニルメチル、水/THF中でNaOHを用いて切断され得る2ーシアノエチル、およびエタノール中でH2/ラネーニッケルを用いて切断され得るpーニトロベンジルがあげられる(欧州特許出願A20291969を対照されたい)。

【0031】R'、R'および/またはR基の一つまたはそれ以上を他のR'、R'および/またはR基に変換することによって一般式Iの一つの化合物を一般式Iの他の化合物に変換することもまた可能であり、この変換は例えば、ニトロ基をアミノ基に還元することによって(例えば、メタノールまたはエタノールなどの不活性溶媒中でラネーニッケル上で水素添加を行う)、および/または遊離のアミノおよび/または水酸基を機能的に修飾する、および/または機能的に修飾したアミノおよび/ま 50

\* できる。

【0026】一般式 I I の化合物は新規である。一般式 I I (E=Br) の化合物は、例えば、5-メチルサリシルアルデヒトの一般式 I Vの $\alpha-R^1-2-R^2-$ ベンジルプロミドとの反応によって一般式 V  $\alpha-R^2-2-R^2-$ ベンジルエーテルを得て、

[0027]

 $\begin{bmatrix} \text{(4L7)} \\ \text{R}^{\text{I}} \\ \text{Br} - \text{CH} \end{bmatrix}$ 

【0028】 【化8】

R<sup>2</sup> たは水酸基を加溶媒分解または水素 離させる、および/またはハロゲン する(例えば、シアン化銅(I)を

たは水酸基を加溶媒分解または水素添加分解によって遊離させる、および/またはハロゲン原子をCN基で置換する(例えば、シアン化銅(I)を用いる反応によって)、および/またはニトリル基をCOOH基に加水分解するか、ニトリル基を、例えばNーメチルピロリドン中のアジ化ナトリウムまたはトルエン中のトリメチル錫など、アジ化水素酸誘導体を用いてテトラゾリル基に変換することによって行われる。

【0032】このように、例えば、塩化メチレンまたは THFなどの不活性溶媒中で、および/またはトリエチ ルアミンまたはピリジンなどの塩基の存在下で-60~ +30℃の温度で、遊離のアミノ基は従来の方法で酸塩 化物または無水物を用いてアシル化を、また、遊離の水 酸基および/またはNH基は置換しないあるいは置換し たアルキルまたはハロゲン化Arーアルキルを用いてア ルキル化を、それぞれ行うことができる。R<sup>1</sup>=Hであ るR基のR<sup>4</sup>がH以外である他のR基への変換は、重要 である。この反応は、好ましくは、溶媒としてDMF、 N-メチルピロリドン、1、3-ジメチル-2-オキソ ヘキサヒドロピリミジンまたはヘキサメチルホスホロト リアミドなどの酸アミド、メタノールまたはtertーブタ ノールなどのアルコール、THFなどのエーテル、また は塩化メチレンなどのハロゲン化炭化水素、またはこれ らの混合物中で、および/またはナトリウムメチラート またはカリウムtertーブチラートなどのアルカリ金属ア ルコラート、水素化ナトリウムまたはカリウムなどのア ルカリ金属水素化物、炭酸ナトリウムまたはカリウムな どのアルカリ金属炭酸塩、重炭酸ナトリウムまたはカリ ウムなどの重炭酸塩、またはトリエチルアミンまたはエ

チルジイソプロピルアミンなどの三級アミンの存在下 で、約-30~+200℃、好ましくは20~60℃で 行われる。

【0033】必要であれば、一般式Iの化合物における機能的に修飾されたアミノおよび/または水酸基を、従来の方法を用いて加溶媒分解または水素添加分解することによって遊離することができる。このように、例えば、NHCOFュまたはCOOR'基(ここでR'はH以外である)を含む一般式Iの化合物を、代わりにNH2またはHOOC基を含む一般式Iの対応する化合物に変 10換することができる。エステル基は、例えばNaOHまたはKOHを用いて水、水/THFまたは水/ジオキサン中で0~100℃の温度で鹸化することができる。

[0034] 一般式 I(R' および/またはR' = CN)のニトリルをアジ化水素酸誘導体と反応させて、一般式 I(R' + k + k) = F(R' + k)のテトラゾールが得られる。例えば、アジ化トリメチル 錫などのアジ化トリアルキル錫をトルエンのような芳香 族炭化水素などの不活性溶媒中で20~1.50℃、好ま しくは80~140℃の温度で、またはアジ化ナトリウ ムをN-メチルピロリドン中で約100~200℃の温 度で、用いることが好ましい、一般式【の塩基は、酸を 用いて、対応する酸付加塩に変換することができる。こ の反応に用い得る酸は、とくに生理学的に容認できる塩 を生ずるものである。すなわち、硫酸、硝酸、塩酸また は臭化水素酸などのハロゲン化水素酸、オルト燐酸など の燐酸、およびスルファミン酸などの無機酸、ならびに 有機酸、とくに、脂肪族、脂環式、アル脂肪族(aralip hatic) 、芳香族または複素環式一塩基または多塩基カ ルボキシル、スルホンまたは硫酸、例えば、ギ酸、酢 酸、プロピオン酸、ピバル酸、ジエチル酢酸、マロン 酸、コハク酸、ピメリン酸、フマール酸、マレイン酸、 乳酸、酒石酸、リンゴ酸、クエン酸、グルコン酸、アス コルビン酸、ニコチン酸、イソニコチン酸、メタンまた はエタンスルホン酸、エタンジスルホン酸、2-ヒドロ キシエタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸、pートル エンスルホン酸、ナフタレンモノスルホンおよびジスル ホン酸およびラウリル硫酸などを用いることが可能であ る。例えばピクラートなどの生理学的に容認できない塩 を、一般式Iの化合物の分離および/または精製に用い ることができる。

【0035】一方、COOHまたはテトラゾリル基を含む一般式 I の化合物を、塩基(例えば水酸化ナトリウムもしくはカリウムまたは炭酸ナトリウムもしくはカリウムなど)を用いて対応する金属塩、とくにアルカリ金属もしくはアルカリ土類金属塩に、または対応するアンモニウム塩に変換することができる。テトラゾリル誘導体のカリウム塩がとくに好ましい。

【0036】一般式Iの新規の化合物およびそれらの生理学的に容認できる塩は、少なくとも一つの賦形剤また 50

は補助剤とともに、必要であれば、一つまたはそれ以上 の他の活性成分とともに、適切な投薬成形物に組み入れ ることによって、薬剤調製物の製造に用いることができ る。得られる調製物は、ヒト用または動物用医薬物とし て用いることができる。用い得る賦形剤は、経腸的(例 えば経口や経直腸) もしくは非経腸的投与または吸入ス プレーのかたちによる投与に適しており、かつ新規の化 合物と反応しない有機または無機物質であって、例え ば、水、植物油、ベンジルアルコール、ポリエチレング リコール、三酢酸グリセリンおよび他の脂肪酸グリセリ ド、ゼラチン、大豆レシチン、乳糖またはデンプンなど の炭化水素、ステアリン酸マグネシウム、タルクおよび セルロースなどがあげられる。錠剤、被覆錠剤、カプセ ル、シロップ、ジュースまたはドロップなどが、とくに 経口的投与に用いられ、胃液に対して抵抗性の被覆剤ま たは外皮剤を用いる薄膜被覆錠剤およびカプセルがとく に有用である。座剤が経直腸投与に、溶液、好ましくは 油性または水性溶液、および懸濁液、乳濁液またはイン プラント (implants) が非経腸的投与に用いられる。吸 入スプレーとしての投与には、プロペラント混合物(例 えばフッ化塩化炭化水素)中に溶解または懸濁させた活 性成分を含むスプレーを用いることができる。ここで活 性成分をミクロ化したかたちで用いることは都合がよ く、一つまたはそれ以上のエタノールなどの生理学的適 合性溶媒を追加して存在させることが可能である。吸入 溶液は、従来の吸入器を用いて投与を行うことができ る。新規の化合物はまた、凍結乾燥することができ、得 られる凍結乾燥物は、例えば注射用調製物の製造に用い られる。既述の調製物は、滅菌ができ、および/また は、保存料、安定剤および/または湿潤剤、乳化剤、浸 透圧に影響する塩、緩衝性物質および着色剤および/ま たは風味剤などの補助剤を含むことができる。必要であ れば、これらは、例えば一つまたはそれ以上のビタミ ン、利尿剤または消炎剤などの、一つまたはそれ以上の 活性成分を含むこともまた可能である。

【0037】本発明の物質は、通常、既知の市販の他の調製物と同様にして、ただし、とくに米国特許4880804に記載の化合物と同様にして、好ましくは用量単位当り約1mg~1g、とくに50~500mg、が投与される。日用量は、好ましくは約0.1~50mg/kg体重、とくに1~100mg/kg体重である。しかし、それぞれの個々の患者の特定の用量は、きわめて広範囲の種々の要因、例えば、使用される特定の化合物の効能、年齢、体重、一般的な健康状態、性別、食餌、投与時間および方法、排泄回数、併用薬剤および治療対象の特定疾患の軽重などによって異なる。経口投与が好ましい。

【0038】上記および下記において全ての温度は摂氏で示される。以下の実施例において、「従来法による精製」とは、必要であれば水を加え、最終製品の構成によ

って必要であればpHを2~10に調製して、抽出を酢酸エチルまたは塩化メチレンを用いて行い、有機相を分離して、硫酸ナトリウム上で乾燥させて、蒸発させてからシリカゲル上でのクロマトグラフィーおよび/または結晶化によって精製することを意味する。MS(FAB)=マススペクトル(高速原子衝撃法によって得られる)。

[0039]

## 【実施例】

#### 実施例1

0.23gのNaの20mlのメタノール溶液を、3.2gの2ープチルー1 (または3) Hーイミダゾ [4、5-b] ピリジンの75mlのメタノール溶液に15分間かけて滴下して加える。混合物をさらに30分間20℃で攪拌して蒸発させて、残滓を20mlのDMFに溶解して、3.45gの5ープロモメチルー2ー(2ーメトキシカルボニルフェニル)ベングフランの10mlのDMF溶液に0℃で攪拌しながら滴下して加える。混合物を20℃で16時間攪拌して、蒸発させて、従来の方法で精製して、シリカゲル上でクロマトグラフして、20ープチルー3ー(2ー(2ーメトキシカルボニルフェニル)ベングフランー5ーイルメチル)ー3Hーイミダゾ [4、5-b] ピリジンが得られる。

#### 【0040】実施例2

(a) 1.89gの2-ブチル-7-メチル-3H-イミダゾ [4、5-b] ピリジン (融点75~76℃) を60mlのDMFに溶解して、1.44gの炭酸カリ ウムを-10~-14℃で加えて、混合物を-14℃で 40分間攪拌して、5.97gの5-ブロモメチルー2 - (2 - (1 - トリフェニルメチル - 1 H - テトラゾー 30 ルー5-イル) フェニル) ベンゾフラン (「A」) の1 20mlのDMF溶液に滴下して加える。次いで、混合 物を-14℃でさらに2時間、20℃で16時間攪拌 し、蒸発させて、水/酢酸エチルで精製する。クロマト グラフィーを最初は塩化メチレン/メタノール(98: 2)、次いでトルエン/酢酸エチル(8:2)で行った 後、2-ブチルー7-メチルー3-(2-(2-(1-トリフェニルメチルー1Hーテトラゾールー5イル)フ ェニル) ベンゾフランー5ーイルメチル) -3H-イミ ダゾ  $[4 \ 5-b]$  ピリジンが得られる。R f=0. 6 40 1 (塩化メチレン/メタノール97:3)、MS (FA B) = 706。出発材料「A」は次のようにして得られ る。

【0041】四塩化炭素中でのo-トルオニトリルの臭素化 (UV照射) によってo-ブロモメチルベンゾニトリル (融点69℃) を得る。これを、炭酸カリウムの存在下で5-メチルサリシルアルデヒドとアセトン中で反応させて、2-(o-シアノベンジルオキシ)-5-メチルベンズアルデヒド (融点99℃) を得る。DMF中のNaHでアルゴン下で20℃で環化して、2-o-シ 50

【0042】(b) (a)で得られた産物(Rf=0.61、1g)を60mlの4N塩酸のジオキサン溶液に溶解して、溶液を20℃で16時間攪拌する。蒸発後、従来の精製を行い、2-ブチル-7-メチル-3-(2-(2-(1Hテトラゾール-5-イル)フェニル)ベンゾフラン-5-イルメチル)-3-イミダゾ[4、5-b]ピリジン(融点250℃、分解)を得る。MS(FAB)=464。同様にして、次の化合物が得られる。

【0043】2-エチル-5、7-ジメチル-3H-イ ミダソ [4、5-b] ピリジンと「A」から、2-エチ ルー5、7ージメチルー3ー(2-(2-(1-トリフ ェニルメチルー1Hーテトラゾールー5ーイル)フェニ ル)ベンゾフランー5ーイルメチル)ー3Hーイミダゾ [4、5-b] ピリジン、および後者とHC1/ジオキ サンとから、2-エチル-5、7-ジメチル-3-(2 - (2- (1H-テトラゾール-5-イル) フェニル) ベンソフラン-5-イルメチル)-3H-イミダゾ [4、5-b] ピリジン (融点256℃) が、2-ブチ ルー5-(2-カルボキシベンジル)-4、5-ジヒド ロー4ーオキソー3Hーイミダゾ [4、5ーc] ピリジ ン (「C」、3-ベンジル-5-(2-ベンジルオキシ カルボニルベンジル) -2-ブチル-4、5-ジヒドロ - 4 - オキソー 3 H - イミダゾ [ 4 、 5 - c ] ピリジン の水素添加分解によって得られる)と「A」から、2-ブチルー5ー(2ーカルボキシベンジル)ー4、5ージ ヒドロー4ーオキソー3ー(2-(2-(1-トリフェ ニルメチルー1H-テトラゾール-5-イル)フェニ ル) ベンゾフラン-5-イルメチル) -3H-イミダゾ [4、5-c] ピリジン、および後者とHC1/ジオキ サンとから、2ープチルー5ー(2ーカルボキシベンジ ル) -4、5-ジヒドロ-4-オキソ-3-(2-(2 - (1H-テトラゾール-5-イル)フェニル)ベンゾ フランー5ーイルメチル) ー3Hーイミダゾ [4、5ー c] ピリジンが、2-ブチルー4、5-ジヒドロー4-オキソー3H-イミダソ[4、5-c]ピリジンと

「A」から、2-ブチルー4、5-ジヒドロー4-オキ ソー3-(2-(2-(1-トリフェニルメチル-1H -テトラゾール-5-イル)フェニル)ベンゾフランー 5 - (1) -ジン、および後者とHC1/ジオキサンとから、2-ブ チルー4、5ージヒドロー4ーオキソー3ー(2-(2 - (1H-テトラゾール-5-イル)フェニル)ベンゾ フラン-5-イルメチル) -3H-イミダゾ [4、5c] ピリジンが、2-ブチル-5-カルボキシメチルー 4、5-ジヒドロー4-オキソー3H-イミダゾ[4、 5-c] ピリジン (これは3-ベンジル-5-ベンジル オキシカルボニルメチルー2-ブチルー4、5-ジヒド ロー4ーオキソー3Hーイミダゾ[4、5-c]ピリジ ンの水素添加分解によって得られる)と「A」とから、 2-プチルー5-カルボキシメチルー4、5-ジヒドロ -4-オキソー3ー(2-(2-(1-トリフェニルメ チルー1H-テトラゾールー5-イル)フェニル)ベン ゾフラン-5-イルメチル)-3H-イミダゾ[4、5 - c] ピリジン、および後者とHC1/ジオキサンとか ら、2-ブチル-5-カルボキシメチル-4、5-ジヒ 20 ドロー4-オキソー3-(2-(2-(1H-テトラゾ ールー5ーイル)フェニル)ベンゾフランー5ーイルメ チル) - 3H-イミダゾ [4、5-c] ピリジンがそれ ぞれ得られる。

15

### 【0044】実施例3

実施例2a)と同様にして、次のような化合物が5ーブ ロモメチルー2ー(2-シアノフェニル)ベンソフラン を用いて得られる。

【0045】2ープチルー3ー(2ー(2ーシアノフェ ニル)ベンソフラン-5-イルメチル)-7-メチルー 3H-イミダソ [4、5-b] ピリジン、3-(2-(2-シアノフェニル) ベンゾフラン-5-イルメチ ル) -2-エチル-5、7-ジメチル-3H-イミダゾ [4、5-b] ピリジン、2-ブチル-5-(2-カル ボキシベンジル) -3-(2-(2-シアノフェニル) ベンゾフランー5ーイルメチル)ー4、5ージヒドロー 4-オキソー3H-イミダゾ[4、5-c]ピリジン、 2-ブチル-3-(2-(2-シアノフェニル)ベンゾ フラン-5-イルメチル) -4、5-ジヒドロ-4-オ キソー3H-イミダゾ [4、5-c] ピリジン、2-ブ 40 ベンゾフラン-5-イルメチル) -2-メチル-5-カ チルー5-カルボキシメチルー3-(2-(2-シアノ フェニル) ベンソフラン-5-イルメチル) -4、5-ジヒドロー4ーオキソー3Hーイミダゾ [4、5-c] ピリジン。

#### 【0046】実施例4

実施例2と同様にして、次のような化合物が3ープロモ -5-プロモメチル-2-(2-(1-トリフェニルメ チルー1H-テトラゾールー5ーイル)フェニル)ベン **ソフランを用いて一般式 I I I で示される出発材料から** 得られる。

【0047】3-(3-ブロモー2-(2-(1-トリ フェニルメチルー1Hーテトラゾールー5ーイル)フェ ニル) ベンゾフラン-5-イルメチル) -2-ブチル-7-メチルー3H-イミダゾ [4、5-b] ピリジン、 および後者から、3-(3-ブロモ-2-(2-(1 H ーテトラゾールー5ーイル)フェニル)ベンゾフランー 5-イルメチル) - 2-ブチル-7-メチル-3H-イ ミダゾ [4、5-b] ピリジン、3-(3-ブロモー2 (2-(1ートリフェニルメチルー1Hーテトラゾー 10 ルー5ーイル) フェニル) ベンゾフランー5ーイルメチ ル) -2-エチル-5、7-ジメチル-3H-イミダゾ [4、5-b] ピリジン、および後者から、3-(3-ブロモー2-(2-(1H-テトラゾール-5-イル) フェニル)ベンゾフラン-5-イルメチル)-2-エチ ルー5、7ージメチルー3Hーイミダゾ [4、5 - b] ピリジン、3-(3-ブロモー2-(2-(1-トリフ ェニルメチル-1H-テトラゾール-5-イル)フェニ ル) ベンゾフラン-5-イルメチル) -2-ブチル-5 - (2-カルボキシベンジル) - 4、5-ジヒドロー4 ーオキソー3H-イミダゾ [4、5-c] ピリジン、お よび後者から、3-(3-ブロモ-2-(2-(1H-テトラゾールー5ーイル)フェニル)ベンゾフランー5 -イルメチル) -2-ブチル-5-(2-カルボキシベ ンジル) -4、5-ジヒドロ-4-オキソ-3H-イミ ダゾ [4、5-c] ピリジン、3-(3-ブロモー2-(2-(1-トリフェニルメチル-1H-テトラゾール -5-イル)フェニル)ベンソフラン-5-イルメチ ル) -2-ブチル-4、5-ジヒドロ-4-オキソー3 H-イミダン [4、5-c] ピリジン、および後者か ら、3-(3-プロモ-2-(2-(1H-テトラゾー ルー5ーイル)フェニル)ベンゾフランー5ーイルメチ ル) -2-ブチルー4、5-ジヒドロー4-オキソー3 H-イミダゾ [4、5-c] ピリジン、3-(3-ブロ E = 2 - (2 - (1 - h) - 1) + (1 - h) + (1 - hラゾールー5ーイル) フェニル) ベンゾフランー5ーイ ルメチル) -2-ブチル-5-カルボキシメチル-4、 5-ジヒドロー4-オキソー3H-イミダゾ [4、5c] ピリジン、および後者から、3-(3-ブロモ-2 - (2- (1H-テトラゾール-5-イル)フェニル) \_ ルボキシメチルー4、5-ジヒドロー4-オキソー3H ーイミダゾ [4、5-c] ピリジン。

#### 【0048】実施例5

実施例2a) と同様にして、2-ブチル-1 (または 3) H-イミダゾ [4、5-b] ピリジンから次のよう な化合物を得る。

【0049】5-プロモメチル-2-(2-ニトロフェ ニル) ベンゾフランを用いて、2-プチル-3-(2-(2-ニトロフェニル) ベンゾフラン-5-イルメチ 50 ル) - 3 H - イミダゾ「4、5 - b] ピリジン、5 - ブ ロモメチルー2ー (2ートリフルオロアセトアミドフェ ニル)ベンゾフランを用いて、2-ブチル-3-(2-(2-トリフルオロアセトアミドフェニル) ベンゾフラ  $\nu - 5 - 4 \mu + 5 - 6 = 0$ ピリジン、5-ブロモメチル-2-(2-シアノフェニ ル) -3-フルオロベンゾフランを用いて、2-ブチル -3-(2-(2-シアノフェニル)-3-フルオロベ ンゾフラン-5-イルメチル)-3H-イミダゾ「4、 5-b] ピリジン、5-ブロモメチル-3-クロロ-2 - (2-エトキシカルボニルフェニル) ベンソフランを 10 用いて、2-ブチル-3-(3-クロロ-2-(2-エ トキシカルボニルフェニル)ベンゾフラン-5-イルメ チル) - 3 H-イミダゾ「4、5-b] ピリジン。

17

## 【0050】実施例6

1gの2-ブチル-3-(2-(2-メトキシカルボニ ルフェニル) ベンゾフラシー5-イルメチル) -3H-イミダゾ「4、5-b] ピリジン、12mlの2NのN a OH水溶液および48mlのエタノールの混合物を2 時間煮沸して、次いで蒸発させる。HClでpH3に酸 性化して、2-ブチル-3-(2-(2-カルボキルフ 20 ェニル) ベンゾフラン-5-イルメチル) -3H-イミ ダゾ「4、5-b] ピリジンを得て、これを濾過分離し て、水で洗浄して乾燥する。

#### 【0051】実施例7

420mgの2-ブチル-3-(2-(2-シアノフェ ニル) ベンゾフラン-5-イルメチル) -7-メチルー 3H-イミダゾ「4、5-b] ピリジン、206mgの アジ化トリメチル錫および15mlのキシレンの混合物 を96時間煮沸する。48時間後、さらに0.2gのア ジ化トリメチル錫を加える。混合物を冷却して、エーテ 30 の方法で精製して、2ープチルー5ーシアノメチルー3 ル化塩酸で処理して、蒸発させる。従来の方法で精製し て、2-ブチル-7-メチル-3-(2-(2-(1H ーテトラゾールー5ーイル)フェニル)ベンゾフランー 5ーイルメチル) - 3 H-イミダゾ「4、5-b] ピリ ジン(融点250℃、分解)を得る。

【0052】対応するK塩を従来の方法でこれから得 る。

## 【0053】実施例8

1gの2-ブチル-3-(2-(2-ニトロフェニル)\*

ョウ化メチルを用いて ョウ化エチルを用いて ョウ化イソプロピルを用いて 臭化プチルを用いて 臭化tertープチルを用いて

3-プロモプロピオニトリルを用いて

4ープロモブチロニトリルを用いて ブロモ酢酸メチルを用いて

5-メトキシカルボニルメチルー

3-ブロモプロピオン酸エチルを用いて

5-(2-エトキシカルボニルエチル)-

\*ベンゾフラン-5-イルメチル)-3H-イミダゾ 「4、5-b] ピリジンの30mlのエタノール溶液を 1gのラネーNi上で20℃で常圧でH2の取り込みが 止まるまで水素添加する。混合物を濾過して、蒸発させ て、3-(2-(2-アミノフェニル) ベンゾフランー 5-イルメチル) -2-ブチル-3H-イミダゾ「4、 5-b] ピリジンを得る。

### 【0054】実施例9

2.82gのトリフルオロメタンスルホン酸無水物の1 0mlの塩化メチレン溶液を、3.96gの3-(2-(2-アミノフェニル) ベンゾフランー5ーイルメチ ル) -2-ブチル-3H-イミダゾ「4、5-b] ピリ ジンおよび1.01gのトリエチルアミンの30mlの 塩化メチレン溶液に−50~−60℃で滴下して加え る。混合物を放置して20℃まで温めて、希酢酸に注 ぎ、従来の精製の後、2ープチルー3ー(2ー(2ート リフルオロメタンスルホンアミドフェニル) ベンゾフラ ン-5-イルメチル) - 3H-イミダゾ「4、5-b] ピリジンを得る。

#### 【0055】実施例10

0. 79gのクロロアセトニトリルの5mlのDMF溶 液を7.07gの2ープチルー3ー(2ー(2ー(1ー トリフェニルメチル-1H-テトラゾール-5-イル) フェニル)ベンゾフランー5ーイルメチル)ー4、5ー ジヒドロー4ーオキソー3H-イミダゾ「4、5-c] ピリジンおよび1.17gのカリウムtertーブチラート の25mlDMF溶液に20℃で攪拌しながら滴下して 加える。混合物をさらに20℃で30分間攪拌して、氷 上に注ぎ、塩酸を加えてpHを6にして、混合物を従来 - (2- (2- (1-トリフェニルメチルー1Hーテト ラゾールー5ーイル)フェニル)ベンゾフランー5ーイ ルメチル) -4、5-ジヒドロ-4-オキソ-3H-イ ミダゾ「4、5-c] ピリジンを得る。

【0056】同様にして、次のような2ープチルー3ー (2-(2-(1-トリフェニルメチル-1H-テトラ ゾールー5ーイル)フェニル)ベンゾフランー5ーイル メチル) -4、5-ジヒドロ-4-オキソー5-R'-3H-イミダゾ「4、5-c] ピリジンを得る。

5ーメチルー

5-エチルー

5-イソプロピル

5ーブチルー

5-tert-ブチル

5-(2-シアノエチル)-

5-(3-シアノプロピル)-

```
19
```

臭化ベンジルを用いて

5 ーベンジルー

臭化oーフルオロベンジル用いて

5-(o-フルオロベンジル)-

臭化m-フルオロベンジルを用いて

5- (m-フルオロベンジル)-

臭化 p - フルオロベンジルを用いて

5- (p-フルオロベンジル)-

臭化oークロロベンジルを用いて

5- (o-クロロベンジル)-

臭化mークロロベンジルを用いて

5- (m-クロロベンジル) -

臭化pークロロベンジルを用いて

5- (p-クロロベンジル)-

臭化oーブロモベンジルを用いて

5- (o-ブロモベンジル)-

臭化mーブロモベンジルを用いて

5- (m-ブロモベンジル)-

臭化pーブロモベンジルを用いて

5- (p-ブロモベンジル)-

臭化pーメチルベンジルを用いて

5- (p-メチルベンジル)-

臭化oートリフルオロメチルベンジルを用いて

5-(o-トリフルオロメチルベンジル)-

臭化m-トリフルオロメチルベンジルを用いて

5- (m-トリフルオロメチルベンジル)-

臭化pートリフルオロメチルベンジルを用いて

5- (p-トリフルオロメチルベンジル)-

臭化oーメトキシカルボニルベンジルを用いて

5- (o-メトキシカルボニルベンジル)-

臭化m-メトキシカルボニルベンジルを用いて

5- (m-メトキシカルボニルベンジル) -

臭化pーメトキシカルボニルベンジルを用いて

5- (p-メトキシカルボニルベンジル) -

臭化oーシアノベンジルを用いて

5- (o-シアノベンジル)-

臭化m-シアノベンジルを用いて

5- (m-シアノベンジル)-

臭化 p ーシアノベンジルを用いて

5-(p-シアノベンジル)-

臭化oーニトロベンジルを用いて

5- (o-ニトロベンジル)-

臭化mーニトロベンジルを用いて

5- (m-ニトロベンジル) -

臭化p-ニトロベンジルを用いて・

5- (p-ニトロベンジル) -

臭化oートリフルオロアセトアミドベンジルを用いて

5- (o-トリフルオロアセトアミドベンジル)-

臭化m-トリフルオロアセトアミドベンジルを用いて

5- (m-トリフルオロアセトアミドベンジル)-

臭化pートリフルオロアセトアミドベンジルを用いて

```
特開平5-262768
```

5- (p-トリフルオロアセトアミドベンジル)-

臭化 o - トリフルオロメチルスルホンアミドベンジルを用いて

5- (o-トリフルオロメチルスルホンアミドベンジル)-

臭化m-トリフルオロメチルスルホンアミドベンジルを用いて

5- (m-トリフルオロメチルスルホンアミドベンジル)-

臭化pートリフルオロメチルスルホンアミドベンジルを用いて

5- (p-トリフルオロメチルスルホンアミドベンジル)-

## 実施例11

\*-5-イルメチル) -5-R\*-3H-イミダゾ「4、

実施例 2b) と同様にして、次のような 2-ブチルー 5-c] ピリジンを実施例 10 に記載の化合物から得 4、5-ジヒドロ-4-オキソー3-(2-(2-(10 る。

Hーテトラゾールー5ーイル)フェニル)ベンゾフラン\*

- 5-シアノメチルー
- 5ーメチルー
- 5 ーエチルー
- 5ーイソプロピルー
- 5-ブチルー
- 5-tertーブチルー
- 5-(2-シアノエチル)-
- 5-(3-シアノプロピル)-
- 5-メトキシカルボニルメチル) (および-5-カルボキシメチルー)
- 5-(2-エトキシカルボニルエチル)-[および5-(2-カルボキシエチル
- ) -]
- 5ーベンジルー
- 5- (o-フルオロベンジル)-
- 5- (m-フルオロベンジル)-
- 5- (p-フルオロベンジル)-
- 5- (o-クロロベンジル)-
- 5- (m-クロロベンジル) -
- 5- (p-クロロベンジル)-
- 5- (o-ブロモベンジル)-
- 5- (m-ブロモベンジル)-
- 5- (pーブロモベンジル) -
- 5- (p-メチルベンジル)-
- 5- (o-トリフルオロメチルベンジル)-
- 5- (m-トリフルオロメチルベンジル) -
- 5- (p-トリフルオロメチルベンジル)-
- 5 (o メトキシカルボニルベンジル) [および5 (o カルボキシベン
- ジル) -]
- 5- (m-メトキシカルボニルベンジル) [および5- (m-カルボキシベン
- ジル) -]
- 5- (p-メトキシカルボニルベンジル) [および5- (p-カルボキシベン
- ジル) -]
- 5- (o-シアノベンジル)-
- 5- (m-シアノベンジル)-
- 5- (p-シアノベンジル)-
- 5- (o-ニトロベンジル)-
- 5- (m-ニトロベンジル) -
- 5- (p-ニトロベンジル) -
- 5- (o-トリフルオロアセトアミドベンジル)-
- 5 (mートリフルオロアセトアミドベンジル) -

```
5-(p-トリフルオロアセトアミドベンジル)-
```

- 5- (o-トリフルオロメチルスルホンアミドベンジル)-
- 5- (m-トリフルオロメチルスルホンアミドベンジル) -
- 5-(p-トリフルオロメチルスルホンアミドベンジル)-

## 実施例12

実施例10と同様にして、次のような3-(3-ブロモ -2-(2-(1-トリフェニルメチル**-**1H-テトラ ゾールー5ーイル)フェニル)ベンゾフランー5ーイル メチル) -2-ブチル-4、5-ジヒドロ-4-オキソ - 5 - R' - 3 H - イミダゾ「 4 、5 - c ] ピリジン \*10 の他のアルキル化剤との反応によって得る。

\*を、3- (3-ブロモー2- (2- (1-トリフェニル メチルー1Hーテトラゾールー5ーイル)フェニル)ベ ンゾフラン-5-イルメチル)-2-ブチル-4、5-・ジヒドロー4ーオキソー3Hーイミダゾ「4、5-c] ピリジンとクロロアセトニトリルまたは該実施例に記載

24

5ークロロメチルー

- 5ーメチルー
- 5-エチルー
- 5ーイソプロピルー
- 5-tert-ブチルー
- 5-(2-シアノエチル)-
- 5-(3-シアノプロピル)-
- 5-メトキシカルボニルメチル)-
- 5-(2-エトキシカルボニルエチル)-
- 5ーベンジルー
- 5- (o-フルオロベンジル)-
- 5- (m-フルオロベンジル) -
- 5- (p-フルオロベンジル)-
- 5- (o-クロロベンジル)-
- 5- (m-クロロベンジル) -
- 5 (p クロロベンジル) -
- 5- (o-プロモベンジル)-
- 5- (m-ブロモベンジル)-
- 5- (p-ブロモベンジル)-
- 5-(p-メチルベンジル)-
- 5- (o-トリフルオロメチルベンジル)-
- 5- (m-トリフルオロメチルベンジル)-
- 5- (p-トリフルオロメチルベンジル)-
- 5- (o-メトキシカルボニルベンジル)-
- 5- (m-メトキシカルボニルベンジル)-
- 5- (p-メトキシカルボニルベンジル)-
- 5- (o-シアノベンジル)-
- 5- (m-シアノベンジル)-
- 5- (p-シアノベンジル)-
- 5- (o-ニトロベンジル)-
- 5- (m-ニトロベンジル) -5- (p-ニトロベンジル)-
- 5- (o-トリフルオロアセトアミドベンジル)-
- 5- (m-トリフルオロアセトアミドベンジル) -
- 5- (p-トリフルオロアセトアミドベンジル)-
- 5- (o-トリフルオロメチルスルホンアミドベンジル)-
- 5- (m-トリフルオロメチルスルホンアミドベンジル) -
- 5- (p-トリフルオロメチルスルホンアミドベンジル)-

## 実施例13

モー (2-(2-(1H-テトラゾール-5-イル)フ

実施例2b)と同様にして、次のような3-(3-ブロ 50 ェニル)ベンゾフラン-5-イルメチル)-2-ブチル

```
26
              25
-4、5-ジヒドロ-4-オキソ-5-R<sup>4</sup>-3H-イ
                               * 合物から得る。
ミダゾ「4、5-c] ピリジンを実施例12に記載の化*
          5-シアノメチルー
          5ークロロメチルー
          5-メチルー
           5-エチルー
           5ーイソプロピルー
           5-tert-ブチルー
           5-(2-シアノエチル)-
           5-(3-シアノプロピル)-
           5-メトキシカルボニルメチル) - (および-5-カルボキシメチルー)
           5-(2-エトキシカルボニルエチル)-[および5-(2-カルボキシエチル
           5ーベンジルー
           5- (o-フルオロベンジル)-
           5- (m-フルオロベンジル)-
           5-(p-フルオロベンジル)-
           5- (o-クロロベンジル)-
           5- (m-クロロベンジル)-
           5- (p-クロロベンジル)-
           5- (o-ブロモベンジル)-
           5- (m-ブロモベンジル)-
           5- (p-ブロモベンジル)-
           5- (p-メチルベンジル)-
           5- (o-トリフルオロメチルベンジル)-
           5- (m-トリフルオロメチルベンジル)-
           5- (p-トリフルオロメチルベンジル)-
           5- (o-メトキシカルボニルベンジル) - [および5- (o-カルボキシベン
           ジル) -]
           5- (m-メトキシカルボニルベンジル) - [および5- (m-カルボキシベン
           ジル) -]
           5- (p-メトキシカルボニルベンジル) - [および5- (p-カルボキシベン
           ジル) -]
           5- (o-シアノベンジル)-
           5- (m-シアノベンジル)-
           5-(p-シアノベンジル)-
           5- (o-ニトロベンジル)-
           5- (m-ニトロベンジル) -
           5- (p-ニトロベンジル)-
           5- (o-トリフルオロアセトアミドベンジル)-
           5- (m-トリフルオロアセトアミドベンジル)-
           5- (p-トリフルオロアセトアミドベンジル)-
           5- (o-トリフルオロメチルスルホンアミドベンジル)-
           5- (m-トリフルオロメチルスルホンアミドベンジル)-
```

5 -· (p-トリフルオロメチルスルホンアミドベンジル) -

## 実施例14

1gの2-ブチルー4、5-ジヒドロー5ー(oーニト ロベンジル) -4-オキソ-3-(2-(2-(1H-テトラゾールー5ーイル)フェニル)ベンゾフランー5

ンの20m1のメタノール溶液を0.3gの5%の木炭 上Pdの上で20℃で常圧で計算されたH,量が取り込 まれるまで水素添加する。触媒を濾過除去して、濾過液 を蒸発させて、5- (o-アミノベンジル)-2-ブチ ーイルメチル) -3H-イミダゾ「4、5-c] ピリジ 50 ルー4、5-ジヒドロー4-オキソ-3-(2-(2-

(1H-テトラゾール-5-イル) フェニル) ベンゾフ ラン-5-イルメチル) -3H-イミダゾ「4、5c] ピリジンを得る。

【0057】次のような2-ブチル-4、5-ジヒドロ -4-オキソ-3-(2-(2-(1H-テトラゾール -5-イル) フェニル) ベンゾフラン-5-イルメチ ル) -3H-イミダゾ「4、5-c] ピリジン、すなわ

5- (m-アミノベンジル) -

5- (p-アミノベンジル)ー、

または次のような3-(3-ブロモ-2-(2-(1H ーテトラゾールー5ーイル)フェニル)ベンゾフランー 5-イルメチル) -2-ブチル-4、5-ジヒドロ-4\*

> 一般式 I の活性成分 微結晶セルロース

トウモロコシ澱粉

ステアリン酸マグネシウム

実施例B:ハードゼラチンカプセル

二部から成る従来のハードゼラチンカプセルのそれぞれ※

一般式1の活性成分

乳糖

セルロース

ステアリン酸マグネシウム

実施例C:ソフトゼラチンカプセル 従来のソフトゼラチンカプセルに50mgの活性成分お よび250mgのオリーブオイルからなる混合物をそれ ぞれ充填する。

【0062】実施例D:アンプル

200gの一般式 I の活性成分を2kgのプロパンー

1、2-ジオールに溶解した溶液を水で10リットルに★

\* -オキソー4H-イミダゾ「4、5-c] ピリジン、す なわち

5- (o-アミノベンジル)-

5- (m-アミノベンジル)-

5- (p-アミノベンジル)ー、

を、実施例11または13のそれぞれに記載の対応する ニトロ化合物の水素添加によって得る。

【0058】以下の実施例は、一般式 I またはそれらの 塩の活性成分を含む薬剤調製物に関する。

【0059】実施例A:錠剤および被覆錠剤 10 以下の組成の錠剤を、従来の方法で打錠して製造する。 必要に応じて、従来の方法で糖衣錠にする。

[0060]

100 mg.

278.8mg

1 1 0 m g

> 1 1 m g

5 m g

0. 2 m g

20%に次の組成分を充填する。

[0061]

100 m g

150 m g

> 50 mg.

> > 6 m g

★して、各アンプルが20mgの活性成分を含むようにア ンプルに充填する。

【0063】実施例E:経口投与用の水懸濁液 水懸濁液を従来の方法で調製する。単位投与量(5 m 1)は100mgの活性成分、100mgのナトリウム カルボキシメチルセルロース、5ml 安息香酸ナトリウ ムおよび100mgのソルビトールを含む。

## フロントページの続き

(51) Int. Cl.

識別記号 庁内整理番号 FΙ

技術表示箇所

A 6 1 K 31/435

ABX

AEH 7252-4C

ヴェルナー メデルスキ (72)発明者

> ドイツ連邦共和国 デーー6100 ダルムシ ュタットフランクフルター シュトラーセ 250

(72)発明者 ホルスト ユラシク

ドイツ連邦共和国 デーー6100 ダルムシ ュタットフランクフルター シュトラーセ (72) 発明者 ノルベルト バイアー

ドイツ連邦共和国 デーー6100 ダルムシ ュタットフランクフルター シュトラーセ 250

(72) 発明者 ピエール シェリンク

ドイツ連邦共和国 デーー6100 ダルムシ ュタットフランクフルター シュトラーセ

250

乳糖

微細分割二酸化ケイ素

250

(72)発明者 インゲボルク リュス ドイツ連邦共和国 デーー6100 ダルムシ ュタットフランクフルター シュトラーセ 250 (72) 発明者 クラウスーオットー ミンク ドイツ連邦共和国 デーー6100 ダルムシ ュタットフランクフルター シュトラーセ 250